(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

AMGEN

(11)特許出顧公開番号

特開平4-281797

(43)公開日 平成4年(1992)10月7日

(51) Int.Cl. <sup>3</sup> C1 2 P 21/08 C1 2 N 5/16	歲別記号	庁内整理番号 8214-4B	FI		技術表示箇所	
// Cl2N 15/07		7236-4B	C12N	5/00	В	
	•	8828-4B		15/00	C	
			农苗未 农苗全部	請求項の数5(全	6 質) 最終更に続く	
(21) 出國番号	<b>特益平3−65/271</b>		(71)出庭人	(71)出庭人 000006116 森永堅英株式会社		
(22)出題日	平成3年(1991) 3	月8日		東京都港区芝5丁	国33番1号 .	
			(72)発明者	選月 克巴 神奈川県機族市神奈川区三ツ沢中町23番33 号		
,	•		(72)発明者		经区相记4丁目20番12号	
			(72)発明者	橋爪 第一 神奈川県横浜市金沢区並木3丁目7番4~ 1303号		
	·		(74)代理人	弁理士 松井 茂	•	

(54) [発明の名称] モノクローナル抗体生産用培地の作製法及びそのキット

# (57) 【要約】

【目的】 モノクローナル抗体の生産を増強させることができる培地の作製方法及びそれに用いる培地作製キットを提供する。

【構成】 館質及びグルタミンを含有しない培地に、額質とグルタミンを種々の養度で添加して培地を作製し、それぞれの培地を用いて抗体生産細胞を培養することにより、モノクローナル抗体生産が最も増強される監質機度及びグルタミン機能を設定する。 糖質及びグルタミンを含有しない培地と、糖質と、グルタミンとからなるキットを用いれば、糖質機度及びグルタミン機能を穏々変化させた培地を容易に作製できる。 糖質としては、特に果粧が好ましく用いられる。

PAGE 6/14 \* RCVD AT 1/27/2008 7:59:50 PM [Eastern Standard Time] \* SVR:USPTO-EFXRF-6/26 \* DNIS:2738300 \* CSID:2062330644 \* DURATION (mm-ss):03-14

(2)

## [特許諸求の範囲]

【請求項1】 モノクローナル抗体を生産する抗体生産 細胞を培養する烙地の作製法において、糖質及びグルタ ミンを含有しない培地組成に、糖質及びグルタミンを穏 々の禮成で添加して、韓貴及びグルタミンの含有量が異 なる複数の培地を作製し、それぞれの培地を用いて抗体 生産細胞を培養し、モノクローナル抗体生産が増強され る賠償復度及びグルタミン設定を求めることを特徴とす るモノクローナル抗体生産用格地の作製法。

最のモノクローナル抗体生産用格地の作製法。

【謝求項3】 精質及びグルタミンを含有しない培地を 備えていることを特徴とするモノクローナル抗体生産用 培地作製キット。

【節求項4】 ・ 節質及びグルタミンを含有しない培地 と、特質と、グルタミンとを担合せた請求項3記載のモ ノクローナル抗体生産用培地作製キット。

【耐水項5】 前記籍質が果糖である前水項4記載のモ ノクローナル抗体生産用培地作製キット。

#### [発明の詳細な説明]

[0001]

[産業上の利用分野] 本発明は、抗体生産細胞によるモ ノクローナル抗体生産を増強させる堵地の作製法及びそ のキットに関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】従来、抗体生産細胞を培養してモノクロ ーナル抗体を生産する場合には、堵地成分として、プド ウ糖、アミノ酸、ピタミン、ヌクレオチド前駆体、脂肪 酸又は脂肪酸エステル、ポリアミン、ピルピン酸ナトリ 1種類或いは数種類混合したものを基礎増増とし、これ に成長因子として牛胎児血清或いは他の細胞増殖因子等 を抵加したものが用いられていた。

## [0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記徒 来の培地では、モノクローナル抗体の生産量が少なく、 工業的に十分な量を得ることが困難であった。特にヒト ーヒトハイプリドーマを用いてヒト型モノクローナル抗 体を生産する場合には、生産量が極端に少なくその利用 には限界があった。このような状況において、モノクロ 40 用することができる。 一ナル抗体の生産を増強させることができる培地の作製 法の開発が強く望まれていた。

[0004] 本発明の目的は、モノクローナル抗体の生 産を増強させることができる烙地の作製方法及びそれに 用いる培地作製キットを提供することにある。

## [0005]

【辞組を解決するための手段】本発明者らは、モノクロ 一方ル抗体の生産を上昇させる培地の作製法について鋭 意研究した結果、培地中における賠償及びグルタミンの **過度を適度に関節することによって、モノクローナルボ 50 ては、抗体の特疑が容易であること、培地が安価である** 

2 体の生産を増強できることを見出し、本発明を完成する に至った。

【0006】本発明のモノクローナル抗体生産用铬地の 作風法は、結関及びグルタミンを含有しない培地組成 に、結質及びグルタミンを種々の濃度で添加して、特質 及びグルタミンの含有量が異なる複数の始地を作製し、 それぞれの堵地を用いて抗体生産細胞を培養し、モノク ローナル抗体生産が増強される結質療度及びグルタミン 遺皮を求めることを特徴とする。

【齢求項2】 前記籍質として果糖を用いる論求項1記 10 【0007】本発明のモノクローナル抗体生産用培地作 製キットは、糖質及びグルタミンを含有しない格地を備 えていることを特徴とする。

【0008】本発明の好ましい競様において、上記モノ クローナル抗体生産用路地作製キットは、特質及びグル タミンを合有しない培地と、結質と、 グルタミンとを組 合せたものからなる。

【0009】本発明の更に好ましい態様においては、前 記結質として果結が使用される。

【0010】以下、本発明について更に詳細に説明す 20 3.

#### O抗体生産細胞

・抗体生産細胞としては、ヒトーヒトハイプリドーマ、マ ウスーマウスハイブリドーマ、ヒトーマウスハイブリド ーマ、エプスタイン・パー・ウイルス(Epstels-Barr Vi rm, KBV) で形質転換した細胞等が利用できる。本発明 は、特にヒトーヒトハイブリドーマに有効である。

【0011】 ②断質及びグルタミンの含有量を確々組み 合わせた培地特質としてはプドウ哲、果糖、ガラクトー ス、マンノースが利用でき、特に果糖が有用である。こ ウム、無機塩等を合有する市販の動物細胞用合成培地を 30 れらの結質はただ1種類のみを選んでもよいし、複数を 組み合わせて用いてもよい。

> [0012] 培地の作製法としては、基本合成培地とし て知られている RDP熔越(RPHI 1640焙地、DAE 培地及び ハム F-12 培地を 8:1:1の割合で混合した培地) の含有 成分のうち、彼似であるプドウ糖及びグルタミンを含有 しない蛤地を関製し、これに新たに糖質及びグルタミン を添加する方法が例示できるが、基本合成培地としては ダルベッコ MEM培地(DME) 、ハム F-12 培地、 E-EDF培 地(極東製製工業株式会社より販売)等の含有成分も利

> 【0013】上記の基本培地に添加する賠償及びグルタ ミンの量は、実際上可能な範囲内において任意に設定で きるが、甜質については0.5~4.5g/L、グルタミンにつ いては0~1,000 mg/Lの範囲で設定することが好まし

> [0014] また、本発明に用いる塔趾は、血清を振加 しない無血清培地でもよく、血清培地であってもよい。 血清培地としては、例えば10% 牛胎児血清を接加した培 地が挙げられるが、モノクローナル抗体生産用培地とし

(3)

特別平4-281797

こと等の理由から無血待培地を用いるのが望ましい。無 血清培地への番加物としては、血清アルブミン、インシ ュリン、トランスフェリン、エタノールアミン、亜セレ ン酸ナトリウム等が挙げられる。

#### [0015] ③培養法

抗体生産細胞の培養には、例えばペトリ血、スピンナー フラスコ、被流型連続培養装置、又はホローファイバー 型の培養装置が利用でき、例えばベトリ皿を用いた場合 には、5分℃の。-95%空気の雰囲気下で、87℃にて数 日間培養すればよい。

【0016】培養終了後、培養液上滑中の抗体濃度を、 例えば通常の酵素抗体法(イムノケミストリー(Immunoc hemistory), 8, 871(1971)参照) で脚定し、抗体生産量 が最も多い培地の勢質濃度及びグルタミン機度を求め る。そして、この稳度になるように結質及びグルタミン を添加して培命を作製すれば、モノクローナル抗体の生 底を増強させることができる培地が得られる。

【0.017】 ②モノクローナル抗体生産用培地作製キッ

本発明によるモノクローナル抗体生産用培地作製キット 20 は、上述のモノクローナル抗体生産用培地の作製を容易 に行なうためのものである。

【0018】 すなわち、このキットは、(a) 雑質及びグ ルタミンを含有しない始地、(b) プドウ糖、果糖、ガラ クトース、マンノース等の糖質、(c) グルタミンから榾 成され、(a) に、(b) のうちの1種或いは数種、及び (c) を認加することのみで結質及びグルタミンの含有量 を種々組み合わせた培地を作製することができ、これを 用いて抗体生産細胞を培養することによって、モノクロ ーナル抗体生産を増強させる賠償復度及びグルタミン機 幼 に記載したものを縁加した。 皮を挟定することができる。

【0019】ただし、結質、グルタミンは、一般に容易

に入手できるものなので、上記キットは、少なくとも結 質及びグルタミンを含有しない堵地を備えたものであれ ばよく、また、筋質は、特に有用な果餡だけであっても よい。なお、このキットの構成物は、水溶液、乾燥粉末 等の各種の製品形態で提供することができる。

#### [0020]

【作用】本発明では、結質濃度及びグルタミン濃度を種 々変えた培地で、抗体生産細胞を培養し、培養液中の抗 休益を測定することにより、抗体生産が最も増大する特 10 質濃度及びグルタミン濃度を求めることができる。そし て、そのような遺庶になるように結質及びグルタミンを 添加した培地を用いることにより、モノクローナル抗体 の年産量を増大させることができる。

【0021】また、本発明の培地作製キットを用いれ は、結實及びグルタミンを含有しない培地に、結質及び グルタミンを添加するだけで、特質及びグルタミンの過 度が異なる複数種類の増地を容易に作製することができ

[0022]

【実施例】実施例1

#### (1) 培地

苗質及びグルタミンを含有しない培地として、 表1に示 す祖成の委法RDF培地を用い、これにグルタミンを最 終過度で174.5mg/L 及び349mg/L になるように扱加した 焙地を作扱し、更にこれらの焙地それぞれに果糖をD.6 8、1.35、2.0、2.7g/Lとなるように添加した培地を萌 取して基礎培地とした。比較対照には、RDF培地(特 質としてプドウ糖2.7g/L及びグルタミン 349mg/Lを含有 する)を用いた。また、上述の基礎培地それぞれに表2

[0023]

【法1】·

An abridged translation of Cited Document 2

Cited Document 2: JP-A Publication No. Hei 04-281797:

Column 1, lines 26-33:

[0002]

Background of the Invention: Conventionally, to produce a monoclonal antibody by culturing antibody producing cells, at least one commercially available synthetic culture medium for animal cells have been used as a basal medium, to which fetal boving serum or another cell growth factor is added as growth factor. The basal medium contain, as components, glucose, amimo acids, vitamins, nucleotide precursors, fatty acids or esters thereof, polyamines, sodium pyruvate, mineral salts, etc.

Column 2, line 19-\_column 3, line 4: [0010]

Below are the detailed description of the present invention.

(1) Antibody producing calls

Cells such as uman-human hybridomas, mouse-mouse hybridomas, human-mouse hybridomas, and cells transformed with Epstein-Barrvirus (EBV) may be used as antibody producing cells.
[0011]

(2) Glucose, fructose, galactose and mannose may be used as sugar sources for culture media in which sugar and glucamine contents are variously combined, and fructose is particularly useful among them. These carbohydrates may be used as a single component or in combination.

[0012]

For preparation of the medium, for example, a medium with depletion of glucose as carbohydrate and glutamine from RDF medium (a 2:1:1 mixture of RPMI 1640, DME and Ham's F-12 media), known as a basel synthetic medium, is prepared, and carbohydrate and glutamine are freshly added. Other media such as Dulbecco's MEM (DME), Ham's F-12 and E-RDF (available from Kyokuto Seiyaku Kogyo Inc.) media may be used as basel synthetic media.

[0013]

Any amounts of the carbohydrate and glutamine added to a basal medium as mentioned above may be determined within the available range of their concentration. Preferably, such an amount is 0.5-4.5 g/L for carbohydrate, 0-1,000 mg/L for glutamine.

A medium used in the present invention may be either serum-free medium that is not supplemented with serum, or serum medium. As a serum medium, for example, a medium supplemented with 10% fetal bovine serum is used. However, for preparation of monoclonal antibodies, a serum-free medium is desirable because of easiness of antibody purification and cheapness. Additives for a serum-free medium include serum albmin, insulin, transferin, ethanolamine and sodium selenite.

nttp://www.micropatent.com/cgi-bin/patentlist

יחחי יחס יחב וחב

English abstract of Cited Document 2







→ Include in patent order

MicroPatent(R) Worldwide PatSearch: Record 1 of 1

Palent List

(no drawing available)

Family Lookup

JP04281797
METHOD FOR PREPARING CULTURE MEDIUM FOR PRODUCING MONOCLONAL ANTIBODY AND ITS KIT
MORINAGA & CO LTD
Inventor(s): ;MOCHIZUKI KATSUMI ;SATO SUSUMU ;HASHIZUME SHUICHI Application No. 03069271, Filed 19910308, Published 19921007

#### Abstract:

PURPOSE: To provide a method for preparing a culture medium in which the production of a monoclonal antibody can be enhanced and obtain a kit for preparing the culture medium used for the aforementioned method.

CONSTITUTION: A glucide and glutamine are added at various concentrations to a culture medium without containing the glucide and glutamine to prepare culture media. The resultant respective culture media are used to culture a cell capable of producing an antibody. Thereby, the concentrations of the glucide and the glutamine at which the production of the antibody is most enhanced are set. If a kit composed of a culture medium without containing the glucide and glutamine, the glucide and the glutamine is used, culture media at variously changed concentrations of the glucide and glutamine can readily be prepared. Fructose is especially preferably used as the glucide.

COPYRIGHT: (C)1992,JPO&Japio

Int'l Class: C12P02108 C12N00516 C12N01507 C12P02108 C12R00191

MicroPatent Reference Number: 001388802 COPYRIGHT: (C) JPO



Edit Search

Return to Patent List

For further information, please contact: Technical Support | Billing | Sales | General Information

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
D BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потиев.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.